```
07352856
WPI Acc No: 1987-349862/198750
Related WPI Acc No: 1994-150422; 1995-013478
XRAM Acc No: C87-149411
XRPX Acc No: N87-262290
  Resist compsn. for circuit board and IC prodn. etc. - comprises polymer
  soluble in water or base acid labile cpd. as dissolution inhibitor and
  aryl onium salt
Patent Assignee: MICROSI INC (MICR-N); GENERAL ELECTRIC CO (GENE )
Inventor: CRIVELLO J V; LEE J L; OBRIEN M J; O'BRIEN M J
Number of Countries: 008 Number of Patents: 009
Patent Family:
                                                                    Week
                Kind
                        Date
                                 Applicat No
                                                  Kind
                                                          Date
Patent No
                                 EP 87108037
                                                   Α
                                                        19870603
                                                                   198750 B
EP 249139
JP 63027829
                      19871216
                 Α
                                                                   198811
                                 JP 87145454
                                                   A
                                                        19870612
                      19880205
                  А
                                                        19870603
                                                                   199429
                                                   Α
EP 249139
                 B1
                      19940727
                                 EP 87108037
                                                                   199434
                                                        19870603
DE 3750275
                      19940901
                                 DE 3750275
                 G
                                                        19870603
                                  EP 87108037
                                                                   199439
                      19940927
                                  CA 561112
                                                        19880310
                  С
CA 1332119
                                                                    199542
                                                        19870423
                                                    Α
                      19950823
                                  IE 871053
IE 64507
                  В
                                                                    199715
                      19950704
                                                        19870611
                                  KR 875909
                                                    Α
KR 9507226
                  B1
                                                        19870612
                                                                    199812
                      19980216
                                  JP 87145454
                                                    Α
                  B2
JP 2714378
                                 EP 87108037
                                                        19870603
                                                                   199814
                                                    Α
EP 249139
                  B2
                      19980311
Priority Applications (No Type Date): US 86873914 A 19860613; CA 561112 A
   19880310
Patent Details:
Patent No Kind Lan Pg
                             Main IPC
                                           Filing Notes
EP 249139
                 A E 20
    Designated States (Regional): FR GB NL
249139 B1 E 12 G03F-007/004
EP 249139
    Designated States (Regional): DE FR GB NL
                           G03F-007/004 Based on patent EP 249139
DE 3750275
                 G
                        10 G03F-007/039
                                          Previous Publ. patent JP 63027829
JP 2714378
                 B2
                 B2 E 11 G03F-007/004
 EP 249139
    Designated States (Regional): DE FR GB NL
                           G03F-007/004
                 C
 CA 1332119
                           G03F-007/004
 IE 64507
                 В
                           G03F-007/004
                 B1
 KR 9507226
 Designated States (Regional): DE; FR; GB; NL
 Abstract (Basic): EP 249139 A
          A resist compsn. comprises 100 wt. pts. organic solvent and 5-85
     wt. pts. solids. The solids comprise 100 wt. pts. of an organic polymer
     of M. wt. 200-20000 which is soluble in water or ags. base, 5-100 pts. wt. of a cpd. (I) substd. by an acid labile gp. and an alyl onium salt. (I) is insoluble in water or ags. base and has a boiling point of at
      least 100 deg.C and acts as a dissolution inhibitor.
      The polymer is a novolak resin. (1) is a t-butyl ester, eg. an aryl t-butyl carbonate. The onium salt is a sulphonium or iodonium
            USE/ADVANTAGE - The compsn. is sensitive to electron beam, X-ray
      and U.V. radiation of 600-200 nm and is applied to silicon wafers or
      copper clad laminates in the production of circuit rs boards,
      integrated circuits and multilayers resist structures.
          Dwg. 0/0
```

, es 📑

THIS PAGE BLANK (USPTO)

# 

# ⑩特許出願公開

# 00公開特許公報(A)

昭63-27829

@Int.Cl.4	識別記号	庁内整理番号	❸公開	昭和63年(1988)2月5日
G 03 C 1/00	3 0 3 3 5 3	7267 — 2 H 8205 — 2 H		
G 03 C 1/00 1/72 G 03 F 9/00	3 5 3	B-7124-2H	審查請求 未請求	発明の数 3 (全9頁)

**図発明の名称** レジスト組成物およびその使用

②特 顧 昭62-145454

**经出 額 昭62(1987)6月12日** 

⑫発 明 者 ジェームズ・ピンセン アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、クリフトン・パーク、

ト・クリベロ カールトン・ロード、756番

砂発 明 者 マイケル・ジョセフ・ アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、アルバニイ、ジョリア

オブライエン ン・ナンバー3、ジョンストン・ロード、40番

⑫発 明 者 ジュリア・ラム・リー アメリカ合衆国、ニユーヨーク州、スケネクタデイ、リバ

ー・ロード、2456番

①出 願 人 ゼネラル・エレクトリ アメリカ合衆国、12305、ニユーヨーク州、スケネクタデ

イ、リバーロード、1番

ック・カンパニイ 一切代理 人 ・ 弁理士 生 招 徳 二

1. 発明の名称

レジスト組成物およびその使用

- 2. 特許請求の範囲・
  - (1) (A) 有機溶媒 1.00 断量部、ならびに、(B) (I) 平均分子量が200~20。000であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー100 重量部、
    - ( II ) 水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、( I ) 用の検解禁止剤である、酸に不安定な基で置換された単純な化合物5~100項量部、および
      - (前) 有効量のアリールオニウム

からなる固形分 5 ~ 8 5 重量部 からなるレジスト組成物。

(2)有機ポリマーがノボラック樹脂であることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。

- (3)酸に対して不安定な基で関換された溶解 禁止剤が単純な化合物の第三級プチルエステルで あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (4) アリールオニウム塩がスルホニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 級のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (5) アリールオニウム塩がヨードニウム塩で あることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記 載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (6)光増感剤を食有することを特徴とする特許が 許額水の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注 型可能な組成物。
- (7) 箱解禁止剤がアリール t ブチルエーテルであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (8) 終解禁止剤がアリール(一プチルカーボ ホートであることを特徴とする特許額求の範囲第 1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
  - (9)オニウム塩がヘキサフルオロゲンチモン

酸トリフェニルスルホニウムであることを特徴と する特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは 熔液注型可能な相成物。

- (10)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (11)オニウム塩がヘキサフルオロリン酸 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムである ことを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載の スピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (12) オニウム塩がトリフルオロメタンスルホン酸 4 メトキシフェニルフェニルヨードニウムであることを特徴とする特許請求の範囲第1項に記載のスピンまたは溶液注型可能な組成物。
- (13)パターン化されたレジスト基板複合体の製造方法であって、
- (1)基板をレジスト組成物で処理してレジストー基板複合体を作成し、
- (目) レジストー 基板 複合体を約35℃~180

℃の範囲の温度にペーキングし、

- (前)適用されたレジストをパターン化された様 式で照射し、
- (N) 風射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (v) 取射されたレジストを現像してパクーン化されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなっており、

レジスト組成物が下記の成分からなる方法:

- (A) 有機溶媒100重益部、ならびに、
- (B) (a) 平均分子量が200~20,000 であり水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー 100m量部、
- (b)水または水性塩基に不溶性で沸点が少なくとも100℃の、(a)用の溶解禁止剤である、酸に不安定な基で関換された単純な化合物5~100質量部、および
- (c) 有効量のアリールオニウム塩からなる間形分5~85重量部。
  - (14)特許請求の範囲第13項に記載の方法

によって製造された、基板とレジスト組成物から なる複合体。

- (15) 基板がシリコンウェハであることを特 数とする特許請求の範囲第14項に記載の遺合体。
- (16) 基板が銅ークラッド積層体であることを特徴とする特許請求の範囲第14項に記載の復合体。

## 3. 発明の詳細な説明

# 発明の作品

本発明以前には、トンプソン(Thompson)らによって1983年アメリカ化学会(American Chemical Society)、ACS第219シンポジウム(ACS Symposium Series 219)、第111頁、「マイクロリソグラフィー入門(Introduction to Microl Ithography)」に示されているように、治解禁止に基づくノポラックをベースとするポジ型レジストは一般に、裕薄な水性塩基による現像に対してノボラック切断を不治性にするための治解禁止剤として医換1、2~ジアソナフトキノンは照射の際していた。これらジアソナフトキノンは照射の際

に転位を受け、レジストのמ光した部分は稀薄水性塩基に対して可溶性になる。これらのホトレジストは広く使われているが過常はジアゾナフトキノンに特有の吸収に基づく365ヵmより長い近鉄外(UV)に限られている。

イトー(Ito) らの米国特許第4.491.628号に教示されているように、光明始剤としてジアリールタードニウム塩類またはトリアリールスルホニウム塩類を用いるとその結果として遠びVでは、(200~300nm)で使用することができるポジおよびネガ型で作動するレジスト組成物が得られる。これらの光閉始剤は不安定な懸型(ペンダント) 基が経返して存在するピニル系ポリマーと共に使われる。これらのピニル系ポリマーは酸分解を受けてこれら前駆体とは溶解性が非常に異なる生成物を生成する。

イトー(Ito) らのレジスト組成物を用いると有効な結果が達成されうるが、これらのピニル系ポリマーおよびそれらの酸に不安定な環境されたモノマー性前駆体は市販されていない。さらに、ア

### 特開昭63-27829(3)

リールオニウム塩を使用している結果正常な操作 条件下で露光した際過剰に架橋が生ずるため、仰 られたホトレジストの性能が扱われることがある。 時には、ホトレジスト組成物中に安定剤を混入す ることによって、改良された結果が得られること がある。

水性塩基に可溶性の有機ポリマー(以後単に「ポ リマー」という) のいくつかとしては、たとえば、 フェノールノボラック樹脂、クレゾールノボラッ ク樹脂、クロロフェノールノポラック樹脂、メラ ミンーホルムアルデヒド樹脂、水溶性デンプン、 セルロースポリマー(たとえば、カルポキシメチ ルヒドロキシエチルセルロース、プロポキシル化 セルロース)、ポリアクリルアミド、ポリー2-ヒドロキシエチルメタクリレート、ポリメチルピ ニルエーチル、ポリエチレンオキシド、4-ヒド ロキシフェニルマレイミドと、スチレン、スチル ベン、ピニルエーテル類および4-ヒドロキシス チレンの中から選択されたものとのコポリマー、 ならびにポリーイーピニルフェノール、ポリーイ ーヒドロキシーローメチルスチレン、ポリアクリ ルアクリル餃およびポリメククリル酸のようなポ リマーがある。

本党明を実施する際に、水または水性塩基可溶性レジストを製造するのに使用することができる 酸不安定性基で監接した単純な化合物、すなわち 露出されたホトレジスト領域が可溶化される。

#### 発明の陳述

本発明によって、水または水性塩基(塩基性水 溶液)に可溶なレジストを得るのに有用なレジス ト組成物が提供される。この組成物は、重量で、 次の割合の成分からなる。

- (A) 有機溶媒100郎、ならびに、
- (B) 遺量で、
  - (1) 平均分子量 (MW) が200~20.000であり、水または水性塩基に可溶性の有機ポリマー100部、
  - (2)水または水性塩基に不溶性でありかつ沸点が少なくとも100℃であり、(1)用の溶解禁止剤である、酸に対して不安定な基で置換された単純な化合物5~100 0 0 、および
- (3) 有効量のアリールオニウム塩 からなる固形分 5~85部。

本免明の実施に際し上記の所望のレジスト組成 物を調製するのに利用することができる水または

常解禁止剤(以後単に「禁止剂」という)の中に は、たとえばつぎに挙げるものがある。

# 特開昭63-27829 (4)

# 特開昭63-27829(5)

本発明の禁止剤は分子量が約1000未満のも のが好ましい。それらは酸に対して不安定な懸塑 基をもっており、その懸垂基はカルポン酸の t e ェ t - プチルエステルおよびフェノール類の t e ェヒープチルカーポネートが好ましい。 さらにこ れらの酸に不安定な基はトリチル、ベンジル、ベ ンズヒドリルおよび上記の禁止剤中に例示した作 飾基であってもよい。たとえば、トリアリールス ルホニウム塩、ジアリールクロロニウム塩、ジア リールプロモニウム塩、トリアリールセレノニウ ム塩、チオピリリウム塩、キサンチリウム塩、イ ミダゾリウム塩、ジアルキルフェナシルスルホニ ウム塩、ジアルキルヒドロキシフェニルスルホニ ウム塩、フェロセニウム塩、ジアゾニウム塩、ト リアリールスルホオキソニウム塩、ジアリールヨ ードオキソニウム塩、フェナシルトリアリールホ スホニウム塩、フェナシルトリアルキルアンモニ ウム塩、フェナシルピリジニウム塩がある。その 他の例はチンペ(H.-J. Tiape) およびパウマン(H . Baumann)によって接着(Adhesion), <u>9</u>, 9 (1

9 8 4) に、またクリベロ (Crivello)によって米 国特許節 4、058、440号、第4、058、 401号、第4、059、055号および第4、 151、175号 (これらは本苑明と同じ選及人 に譲渡されており、引用によって本明知者中に含 まれるものとする) に挙げられている。

次に別のオニウム塩のいくつかの例を挙げる。

レングリコール、プロピレングリコール、酢酸ア ミルおよび酢酸プチルがある。

さらに本発明は、基板上にパクーン化されたレジストを製造する方法を提供する。この方法は、(1) 基板を本発明のレジスト組成物で処理、すなわちスピン塗布、暗線、溶液注型、または浸渍塗布してレジストー基板複合体を作成し、

- (2) このレジストー芸板複合体を約35℃~1 80℃の範囲の温度にベーキングし、 .
- (3)通用(堕布)されたレジストをパターン化 された様式で照射し、
- (4) 照射されたレジストを約35℃~185℃ の範囲の温度に加熱し、
- (5) 照射されたレジストを現役してパターン化 されたレジスト基板複合体を生成せしめる ことからなる。

レジストー基板包合体を製造するために本発明 の方法を実施する際に処理することができる基板 の中には用ークラッド (数質) 数層体、シリコン (ケイ素) ウェハ、二酸化ケイ素ウェハ、アルミ 本党明の組成物は、有根溶媒、ポリマー、禁止 剤、および服射によって分解しうる開始剤をブレ ンドすることによって製造することができる。

このレジスト組成物を製造する際、各種の成分の悉加順序は特に重要ではない。ポリマー100部につき禁止剤を約5~約100部、開始剤を約0.5~約25部用いると有効な結果が得られることが判別している。好ましい場合として、ポリマー100部に対して開始剤を5~70部、かつポリマー100部に対して開始剤を1~20部使用することができる。

ここで有機溶媒という用語には、本発明を実施する際にレジスト組成物の製造に使用することができる有機溶媒またはそのような有機溶媒の混合物が含まれ、たとえば1,2ージメトキシエタン、ジ(2ーメトキシエチル)ユーテル、酢酸1ーメトキシトキシー2ープロピル、クロロベンゼン、1,1,2、2ーテトラクロロエタン、酢酸1ーメトキシー2ーエチル、ジオキサン、メチルイソブチルケトン、シクロヘキサノン、カーブタノール、エチ

ニゥムおよびヒ化ガリウムがある。

本宛明の方法を実施する際に用いることができる現像剤の例としては塩基水溶液、たとえばNaOH、KOHおよび水酸化テトラブチルアンモニウムの水溶液がある。典型的な現像液は、米国メイン州(Haine)、ニュートン社(Nevton)製のシップレー(Shipley)、米国ロードアイランド州(Rhode Island)、イースト・プロビデンス社(East Providence) 製のフント(Hunt)、および米国コネティカット州(Connecticut)、ワリングフォード社(Vallingford) 製のKT1である。

さらに、上記のオニウム塩すなわち開始剤は、 所定の被長の光の吸収をよくするため、またはオ ニウム塩を吸収のないスペクトル領域に増感する ため、各種の光増越剤と組合せて使用することが できるということが見出されている。上記の開始 剤またはそれらの混合物と組合せて用いることが できる典型的な増越剤としては、たとえばベンソ フェノン、2-クロロチオキサントン、アントラセン、 ターエトキシアントラセン、アントラセン、 ピレン、ペリレン、フェノチアジン、ベンジル、アクリジンオレンジ、ベンソフラピン、セトフラピン・T、アントラキノン、9,10-ジフェニルアントラセン、9-フルオレノン、ベンゾフェノン、およびコロネンがある。

また、上記の増感剤を本発明の実施の際に用いられる開始剤と組合せて使用して電子ビームおよびX 換照射下ならびに可視光または U V の照射下でのホトレジストの応答を修正することもできる。

当求者がより容易に本発明を実施できるように 以下に実施例を例示して説明する。しかし本発明 はこれらの実施例に限定されることはない。即と あるのはすべて近点部である。

フェノール 樹脂		現像剂/水_		
メタークレソールノボラック	1	:	1	
ポリビニルフェノール	5	:	1	(浸漬)
tープチルフェノール				
ノポラック	5	:	1	(没漬)

これらのレジストを現象したところ、  $2\sim3$ .  $5\mu$  mの像が解像できた。

#### 实施例 2

以下のようにして禁止剤のtーブチルナフタレ ン-2-カルポキシレートを製造した。

2ーナフトエ胺 5 1. 5 g (0. 3 モル) とチオニルクロライド 1 2 0 mlの混合物を 1 ii5 ill 退流した。過剰のチオニルクロライドを除去した。 ほられた固体をチトラヒドロフラン 1 5 0 m L に溶かし、カリウム t ープトキシド 4 0 g (0. 3 5 モル)を増立しながら加えた。この添加が完了した後反応混合物を 4 時間違流し、冷却し、次いで水中に注いだ。 得られた固体を適過して災め、水

#### 实施例 1

市販の各種フェノール樹脂(分子量約1.00 0) 1. 5 g、ジーtープチルテレフタレート 0. 5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニル スルホニウムヘキサフルオロホスフェート 0. 1 g、および1-メトキシ-2-プロピルアセチー ト6mLを使用してホトレジスト組成物を製造し た。これら各種のホトレジスト組成物を、予めへ キサメチルジシラザンで処理しておいたシリコン ... ウェハの上にスピンコートした。処理したウェハ を90℃で1/2時間ペーキングした。次にこれ らのウェハを耳光して像を形成する照射は、サス (Suss)MA56按触/近接プリンターを313 n mの近接モードで作動させ、超出時間は10~4 O 秒、強度は4.5mW/dd として行なった。 鵞 光後ウェハを強制空気オープン中で60秒間11 0~130℃に加熱し、次に水とKTI351現 像剤の混合物を用いて現像した。使用した市販の 『フェノール樹脂』と、現像液混合物および現像 法を次に示す。

で洗い、越圧下で乾燥した。この生成物をn-ヘキサンで再結晶すると融点が 8 8~9 0 ℃の結晶性の固体が得られた。この製法による生成物は tープチルナフタレンー2ーカルボキシレートであり、これは 6 8 %の収率で得られた。

実施例1の手順に従い、メタークレソールノボラック樹脂1.5g、tーブチルナフタレンー2ーカルボキシレート0.5g、ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1g、および1ーメトキシー2ープロピルアセチート6mLを使用してホトレジスト組成物を製造した。実施例1の手順にでいて作成した被覆シリコンウェハを、照射時間で15~40秒として像が形成するようにUV光で電光すると、解像度が3.5μmと良好な、優れたポジ型の像が得られた。

#### 実施例3

市販のメタークレゾールノボラック間筋をジー tープチルチレフタレートまたはtープチルナフ

### 特開昭63-27829(8)

タレン-2-カルボキシレートと共に用いて別のホトレジスト組成物を製造した。ジーtーブチルテレフタレート溶解禁止剤を用いてホトレジストを製造する際には、メタークレゾールノボラック 似断 1. 5 g、禁止剤 0. 5 g、 4 ーメトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0. 1 g、および光増感剤として 9 ーフルオレノン 0. 0 3 gを使用した。

1 ープチルナフタレン-2 ーカルボキシレートを用いたホトレジストを、メタークレゾールノボラック樹脂 1.5 s、禁止剤 0.5 s、4 - メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメチルスルホネート 0.1 s、光増感剤としてのペリレン 0.01 s、および 1 - メトキシー 2 ープロピルアセテート 6 m L と組合せた。

上記のホトレジスト組成物を実施例1の手順に 従ってシリコンウェハ上にスピンコートした。ジ ー t ープチルテレフタレート禁止剤と9-フルオ レノン光増感剤を含有するホトレジスト組成物は 313nmで5秒間照射し、t-ブチルナフタレ

関気下でカリウム・一プトキシド3.9g(0.035モル)を加えた。この起合物を5分間投作し、ジー・ロープチルジカーボネート8.3g(0.035モル)を加えた。混合物を2時間投作した。次にこの混合物を水水中に注ぎ、エチルアセテートで三回抽出した。一緒にした有機層を水で三回、次に飽和食塩水で洗浄した後無水硫酸ナトリウム上で乾燥した。 次いで混合物をロータリーエバボレーターで濃縮した。 結晶性の関体が得られ、これを石油エーチルで再結晶した後減圧下で乾燥した。 融点が74~75℃の1ープチルナフチルカーボネートが収率65%で得られた。

実施例1の手順に従い、市阪のメタークレゾールノボラック切断1.2 g、 t ープチルー2ーナフチルカーボネート0.8 g、 ジフェニルー4ーチオフェノキシフェニルスルホニウムへキサフルオロホスフェート0.1 g および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を図道した。ウェハにスピンコートし、実施例1に記載したようにして20~40秒或光

ン-2-カルボキシレートとペリレン増展剤を含有するホトレジスト組成物は365nm(6.3mW/cd) および405~436nm(8.1mW/cd) で5秒間照射した。使用した禁止剤、光増感剤および波長の組合せを次の表に示す。

禁止剂	光增感剂	UV A (nm)
ジーt-ブチル	9-フルオレノン	3 1 8-
テレフタレート		
1-ブチルナフタレ	ペリレン	405-436
ン-2-カルポキシ		8 5 5
レート		

上記の条件下KTI350現像液中でレジストを加工処理した。1μmの像が解像できた。

#### 实施例 4

禁止剤のtープチルー2ーナフチルカーポネートを次の手順によって製造した。

2-ナフトール 5 g (0. 3 5 モル) をチトラ ヒドロフラン 9 0 m L に拾かした拾波に、窒紫浮

し、125℃で30~60秒間ベーキングした。 ホトレジストをKT1351と水の1:2.5混合物中で1分間現像すると、くっきりした2μm のライン/スペースが得られた。

## 尖施例 5

実施例1の手順に従い、m-クレソールノポラック樹脂1.2 g、4-tープトキシーpーピフェニル0.8 g、ジフェニルー4ーチオフェノキシー1ーフェニルスルホニウムヘキサフルオロホスフェート0.1 g および1ーメトキシー2ープロピルアセテート6 m L を用いてホトレジスト組成物を製造した。被覆したウェハを313 n mのUVに20~40秒間路光し、125℃で30~60秒間ペーキングし、KT I 351と水の1:1 混合物に投資して、くっきりと解像された3μmのライン/スペースを行た。

# 实施例 5

市販のメタークレゾールノポラック以指1.5

#### 实施例?

市阪のメタークレソールノボラック、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート、各種の関始剤、および1ーメトキシー2ープロピルアセテートを用いてホトレジスト組成物を製造した。これらのホトレジスト組成物のうちのあるものは、メタークレゾールノボラック1. 5g、 t ープチルアダマンタンー1ーカルボキシレート500g、

# 实施例 9

契能例,8 のm - クレゾールノボラック樹脂 3 ををメチルエチルケトン 1 0 m L に溶解した。 わられた溶液に、 t - ブチル-2 - ナフタレンカルボ

ジフェニルー 4 - チオフェノキシフェニルスルホ ニウムヘキサフルオロホスフェート100eg、お よび1-メトキシー2-プロピルアセテート6m Lを共にプレンドして作成じた。別のホトレジス トの調合では、メタークレゾールノボラック場所 を1.5g、禁止剂を500g、4ーメトキシブ ェニル-ヨードニウムヘキサフルオロホスフェー トを110gおよび1-メトキシ-2-プロピル アセテートを6mL使用した。これら各種のホト レジスト組成物をすでに記載したようにしてシリ コンウェハに盤布し、5.22mW/cilの弦皮で、 313 nmで10~15秒間、254 nmで2~ 3 秒間武光して像を形成した。このレジストを実 旅例1の手順に従って加工した。スルホニウム含 有ホトレジストでは3μm、ヨードニウム含有ホ トレジストでは2. 5μmの解像度が得られた。

#### 実施例 8

m - クレゾールノボラック樹脂 (シェネクタディー・ケミカルズ(Schenectady Chemicals) 製H

キシレートを1ま、ペリレンを0.02ま、および4-メトキシフェニルフェニルヨードニウムトリフルオロメタンスルホネートを0.2ま加えた。この混合物を銅ークラッドエボキシーガラス関節板の上に塗布し、乾燥して溶剤を除去した。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) 心間を設立させた。乾燥した回路板をマイラー(Mylar) 心間を設立させた。乾燥したのはから30秒間照射した。像形成の後回路板を1で取った。このキガを、800米で変がした。次いで塩化が二段の水溶液を用いてこのパターンを回路板にエッチングしてマスクのくっきりしたボジ型なを得た。

上記の結果は本発明の実施の際に使用することができる非常に多くの変形のうちのほんの数例に関するだけであるが、本発明はこれらの実施例の前に記載したずっと広範囲のポリマー、禁止削および開始剤を使用することができるものである。

対方出頭人ゼネラル·エレクトリック・カンパエイ 代理人 (7630) 生 沼 徳 二 THIS PAGE BLANK (USPTO)